WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07C 7/20, 15/44, 15/46, 51/50

(11) Internati nale Veröffentlichungsnummer: WO 97/46504

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

11. Dezember 1997 (11.12.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/02758

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Mai 1997 (28.05.97)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, MX, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE,

IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 22 498.5 196 34 470.0 5. Juni 1996 (05.06.96)

DE

DE 27. August 1996 (27.08.96)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SUTORIS, Heinz, Friedrich [DE/DE]; Zellerstrasse 9b, D-67227 Frankenthal (DE). AUMÜLLER, Alexander [DE/DE]; Rieslingweg 25, D-67435 Neustadt (DE). UHR, Hermann [DE/DE]; Max-Beckmann-Strasse 22c, D-67227 Frankenthal (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(54) Title: MIXTURES CONTAINING MONOMERS AND STABILIZERS

(54) Bezeichnung: MISCHUNGEN, ENTHALTEND MONOMERE UND STABILISATOREN

(57) Abstract

The invention concerns substance mixtures containing: (A) monomers containing vinyl groups; and (B) an active amount of a mixture which inhibits premature polymerization of the monomers containing vinyl groups during their purification or distillation and contains: (i) between 0.05 and 4.5 wt %, relative to the total mixture (B), of at least one N-oxyl compound of a secondary amine which has no hydrogen atom at the α -C atoms; and (ii) between 99.95 and 95.5 wt %, relative to the total mixture (B), of at least one nitro compound. The invention further concerns a process for inhibiting the premature polymerization of monomers, and the use of mixture (B) for inhibiting the premature polymerization of monomers.

(57) Zusammenfassung

Stoffmischungen, enthaltend (A) vinylgruppenhaltige Monomere, (B) eine wirksame Menge einer die vorzeitige Polymerisation der vinylgruppenhaltigen Monomeren während deren Reinigung oder Destillation inhibierenden Mischung, enthaltend (i) 0,05 bis 4,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung (B), mindestens einer N-Oxyl-Verbindung eines sekundären Amins, welches keine Wasserstoffatome an den α -C-Atomen trägt, sowie (ii) 99,95 bis 95,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung (B), mindestens einer Nitroverbindung, Verfahren zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von Monomeren sowie die Verwendung von Mischung (B) zur Inhibierung der v rzeitigen Polymerisation von Monomeren.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spenien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	п	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	8Z	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
, BR	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	77	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	18	frland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KR	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	R	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dinemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Mischungen, enthaltend Monomere und Stabilisatoren

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Mischungen, welche neben vinylgruppenhaltigen Monomeren zur Verhinderung von d ren vorzeitiger Polymerisation während der Reinigung oder Destillation noch mindestens eine Nitroxyl- sowie mindestens eine Nitroverbindung enthalten, ein Verfahren zur Reinigung oder Destillation von solchen Monomeren, ohne daß deren vorzeitige Polymerisation stattfindet, sowie die Verwendung von Mischungen, welche Nitroxyl- und Nitroverbindungen enthalten, zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von vinylgruppenhaltigen Monome-

Es ist bekannt, daß viele ungesättigte Verbindungen bei Temperaturerhöhung zu, in der Regel radikalisch verlaufender, Polymerisation neigen. So müssen beispielsweise vinylaromatische

20 Verbindungen, wie Styrol oder α-Methylstyrol, mit geeigneten Verbindungen stabilisiert werden, um eine vorzeitige Polymerisation bei der destillativen Reinigung der großtechnisch erhaltenen Rohprodukte zu verhindern. Üblicherweise werden dabei diese Stabilisatoren oder Polymerisationsinhibitoren den zu

25 destillierenden Rohprodukten vor dem Reinigungsschritt zugesetzt. Trotz dieser Maßnahme erhält man nach wie vor beträchtliche Anteile an Polymeren. Im Einzelfall kann, besonders auch bei Betriebsstörungen, während der Reinigung oder Destillation eine komplette Polymerisation der vorliegenden Monomeren oder Monomerengemischs erfolgen. Hier resultieren durch den enormen Reinigungsaufwand und den Produktionsausfall hohe Kosten.

In den sowjetischen Patentschriften 1 027 150, 1 558 888 und 1 139 722 wird die Stabilisierung von Styrol durch Verwendung 35 von Nitroxyl- oder Bisnitroxylverbindungen beschrieben.

Aus der japanischen Schrift Hei 1-165 534 sind I-Piperidyloxy-Derivate als Polymerisationsinhibitoren für Styrol bekannt. US-Patent 3 733 326 beschreibt die Inhibierung der Polymerisation 40 von Vinylmonomeren durch Einsatz von radikalischen Precursorverbindungen.

Nitroverbindungen wie 2-Nitro-p-kresol oder 2,6-Dinitro-p-kresol werden in den US-Patentschriften 4 086 147, 4 105 506 und 45 4 252 615 als Polymerisationsinhibitoren aufgeführt. Die US-Patentschriften 4 132 602 und 4 132 603 offenbaren die Verwendung von halogenierten nitroaromatischen Verbindungen zur

' Inhibierung d r Polymerisation von Vinylaromaten während deren destillativen Aufarbeitung.

Alle diese genannten Nitrov rbindungen besitzen jedoch nur 5 geringe Stabilisierungswirkung, weshalb sie in verhältnismäßig hohen Konzentrationen eingesetzt werden müssen. Berücksichtigt man noch die relativ hohe Toxizität dieser Nitroverbindungen, bringt deren Einsatz ein beträchtliches Gefahrenpotential für das Bedienungspersonal sowie die Umwelt mit sich.

10 Die Verwendung von Inhibitoren auf Basis von N-Nitrosodiphenylamin in Kombination mit Dinitrokresolderivaten bei der Vakuumdestillation von Vinylaromaten wird in den US-Patentschriften 3 988 212 und 4 341 600 beschrieben. Bei Anwesenheit von Sauer-15 stoff läßt sich eine Polymerisation von vinylaromatischen Verbindungen beim Erhitzen nach der Lehre der US-PS 4 466 904 und 4 468 343 durch Verwendung eines Inhibitors auf Basis von Phenothiazin, 4-tert.-Butylcatechol, 2,6-Dinitro-o-kresol oder 2,6-Dinitro-p-kresol mit entweder Phenyldiamin oder 4-tert.-Bu-20 tylcatechol verhindern. Nach EP 240 297 kann eine Polymerisation von Vinylaromaten beim Erhitzen durch Einsatz von Hydroxylaminderivaten und Dinitrophenol unterbunden werden. Ein Nachteil dieser Inhibitorsysteme besteht jedoch in der starken Abhängigkeit ihrer Wirksamkeit vom Sauerstoffgehalt, d.h. es muß unter den Be-25 dingungen der Reinigung oder Destillation entsprechend der uneinheitlichen Verteilung des Restsauerstoffs in dem entsprechenden Aggregat mit einer unterschiedlichen Inhibierungswirkung dieser Zusätze gerechnet werden. Dies erschwert aber deren kontrollierten Einsatz.

30

Mischungen von Nitroxyl- und Nitroverbindungen werden in der US-Patentschrift 5 254 760 zur Stabilisierung von vinylaromatischen Verbindungen während der Reinigung oder Destillation beschrieben. Die Nitroxyl- und Nitroverbindung wird dabei in 35 Mengen von 5 bis 95 Gew.-% und 95 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Mischung eingesetzt. Da Nitroxylverbindungen in der Regel sehr teuer sind, stellt dieser Stabilisierungszusatz, der in bestimmtem Anteil dem Rohprodukt vor der Aufarbeitung kontinuierlich zugegeben werden muß, einen nicht zu 40 vernachlässigenden Kostenfaktor dar.

Weiter besteht die Gefahr, daß bei Verwendung von Polymerisationsinhibitoren mit relativ hohen Anteilen an Nitroxylverbindung(en), diese zum Teil in das Reinprodukt verschleppt 45 werden und dort zu einer Hemmung der möglicherweise gewollten Polymerisation führen.

Ein weiterer Nachteil dieser Mischungen ist deren relativ geringe Wirksamkeit im Hinblick auf die zeitliche Verzögerung der Polymerisation der Monomeren. Wird beispielsweise als Folge einer Betriebsstörung die Zuführung der Inhibitor/Rohmonomeren-Mischung in di Destillationsapparatur unterbrochen, so fehlt nicht nur die durch deren kontinuierliche Einleitung bewirkte Kühlung des Kolonnensumpfs, sondern es find t zusätzlich durch unzureichende Stabilisierung eine exotherme Polymerisation mit Freisetzung von Wärme und damit einhergehender Temperaturerhöhung statt, welche 10 wiederum die Polymerisation beschleunigt. Im Extremfall kann so ein entsprechendes Reinigungs- oder Destillationsaggregat durch massive Polymerenbildung für längere Zeit unbrauchbar werden.

Eine hohe zeitliche Retardierung der Polymerisation ist daher 15 für den betrieblichen Einsatz entsprechender Inhibitoren ein wichtiger Gesichtspunkt.

Somit bestand die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, Mischungen von vinylgruppenhaltigen Monomeren zur Verfügung 20 zu stellen, welche für eine ausreichend lange Zeit wirksam und kostengünstig gegen vorzeitige Polymerisation während der Reinigung oder Destillation stabilisiert sind und im Reinprodukt möglichst keine störenden Inhibitorreste mehr enthalten.

- 25 Überraschenderweise wurde gefunden, daß alle diese Kriterien durch Stoffmischungen erfüllt werden, welche
 - (A) vinylgruppenhaltige Monomere,
- 30 (B) eine wirksame Menge einer, die vorzeitige Polymerisation der vinylgruppenhaltigen Monomeren während deren Reinigung oder Destillation inhibierende Mischung, enthaltend,
- (i) 0,05 bis 4,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung (B),
 35 mindestens einer N-Oxyl-Verbindung eines sekundären
 Amins, welches keine Wasserstoffatome an den α-C-Atome trägt, sowie
- (ii) 99,95 bis 95,50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamt-40 mischung (B), mindestens einer Nitroverbindung

enthalten.

Bevorzugt sind Stoffmischungen, welche 0,1 bis 4,0 Gew.-% der 45 Komponente (i) und 99,9 bis 96 Gew.-% der Komponente (ii), jeweils bezogen auf die Gesamtmischung (B), enthalten.

Bevorzugte vinylgruppenhaltige Monomere (A) sind solche der Formel (Ia)

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^1 \\
\mathbb{R}^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^2 \\
\mathbb{R}^4
\end{array}$$
(Ia),

worin bedeuten:

5

10 R^1, R^2, R^3 und R^4 unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, $C_1-C_6-Alkyl$, $C_2-C_6-Alkenyl$, unsubstituierte oder substituierte aromatische oder heteroaromatische Reste oder Halogen,

mit der Bedingung, daß nicht mehr als zwei dieser Reste zugleich 15 unsubstituierte oder substituierte aromatische oder heteroaromatische Reste sind.

Die C₁-C₆-Alkylreste umfassen dabei die linearen Alkylketten von Methyl über Ethyl bis zu Hexyl aber auch die entsprechenden 20 verzweigten Reste. Ebenso kommen als C2-C6-Alkenylreste Ethenyl, Propenyl usw. bis hinauf zu Hexenyl sowie die im gesättigten Teil verzweigten Gruppen in Frage. Als aromatische oder heteroaromatische sowohl unsubstituierte wie auch substituierte Gruppen sind beispielsweise Phenyl, Pyridyl, Alkylphenyl oder -pyridyl, 25 wie Methylphenyl oder -pyridyl oder Ethylphenyl oder -pyridyl, Alkenylphenyl oder -pyridyl, wie Vinylphenyl oder Vinylpyridyl, Carboxyphenyl oder -pyridyl, Formylphenyl oder -pyridyl, Sulfophenyl oder -pyridyl, Hydroxyphenyl oder -pyridyl, Aminophenyl oder -pyridyl, Nitrophenyl oder -pyridyl aber auch Naphthyl oder 30 mit Alkyl-, Alkenyl-, Carboxy-, Formyl-, Sulfo-, Hydroxy-, Aminooder Nitro-Gruppen substituiertes Naphthyl zu nennen. Üblicherweise wird als Halogenrest Fluor oder Chlor, gelegentlich auch Brom verwendet.

35 Werden etwa Verbindungen mit je einem aromatischen oder heteroaromatischen Rest einerseits sowie einem $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl$ andererseits in Betracht gezogen, so ergeben sich, wenn die verbleibenden beiden Reste aus R^1 , R^2 , R^3 und R^4 Wasserstoff sind, exemplarisch als zuzusetzende Monomere $\alpha\text{-}Methylstyrol$ (2-Phenyl-propen-1), die 40 beiden $\beta\text{-}Methylstyrolisomeren$ (cis- und trans-1-Phenyl-propen-1), $\alpha\text{-}Ethylstyrol$ (2-Phenyl-buten-1), die beiden $\beta\text{-}Ethylstyrolisomeren$ (cis- und trans-1-Phenyl-buten-1) bis zum $\alpha\text{-}Hexylstyrol$ (2-Phenyl-octen-1) oder die beiden $\beta\text{-}Hexylstyrolisomeren$ (cis- und trans-1-Phenyl-octen-1).

Analog erg ben sich unter Verwendung des Pyridyl anstelle des Phenylrest s die Verbindungen 2-Pyridyl-propen-1, cis- und trans-1-Pyridyl-propen-1, 2-Pyridyl-buten-1, cis- und trans-1-Pyridyl-buten-1 bis zu 2-Phenyl-octen-1 und den beiden

- 5 Isomeren cis-1-Pyridylocten-1 und trans-1-Pyridyl-oct n-1. Eingeschlossen sind hier natürlich auch die Isomeren, die sich durch die Stellung des Pyridin-N-Atoms zur die Vinyl- mit der Pyridylgruppe verknüpfenden Bindung unterscheiden. Sind der Phenyl- oder Pyridylrest mit den oben erwähnten Gruppen substituiert, so erge-
- 10 ben sich Verbindungen, wie α-Methylstyrolsulfonsäure (2-Sulfophenyl-propen-1), α-Methylnitrostyrol (2-Nitrophenyl-propen-1), α-Ethyl-styrolsulfonsäure (2-Sulfophenyl-buten-1), α-Ethyl-nitrostyrol (2-Nitrophenyl-buten-1), die pyridylanalogen Monomeren oder die cis/trans-Isomeren der entsprechenden β-substituierten
- 15 Verbindungen. Selbstverständlich sind auch hier die Isomeren eingeschlossen, die sich durch Stellung des Substituenten am Benzolring relativ zur Phenyl-Vinyl-Bindung oder im Falle des substituierten Pyridinrestes, durch die relative Stellung von Pyridin-N-Atom, Substituent und Pyridyl-Vinyl-Bindung zueinander ergeben.

Durch Wahl eines aromatischen oder heteroaromatischen Restes einerseits sowie eine C₂-C₆-Alkenylgruppe andererseits lassen sich, wenn die beiden verbleibenden Reste wiederum Wasserstoff sind, u.a. auch substituierte Butadiene als Monomere ableiten.

- 25 Eingesetzt werden können z.B. die Verbindungen 1- oder 2-Phenylbutadien, 1- oder 2-Pyridylbutadien mit dem entsprechenden cis/trans-Isomeren einerseits sowie im Falle des Pyridylrestes wiederum die Stellungsisomeren bedingt durch die relative Lage von N-Atom zu Pyridyl-Vinyl-Bindung. Auch hier können unterschied-
- 30 lichste, bereits weiter oben angeführte Substituenten am aromatischen oder heteroaromatischen System auftreten.

Weiter können erfindungsgemäß auch aromatisch oder heteroaromatisch substituierte Ethylene, wie Styrol, Vinylpyridin, Divinylbenzol, Nitrostyrol, Styrolsulfonsäure, Vinyltoluol sowie gegebenenfalls - deren Isomere eingesetzt werden.

Gemäß Formel (Ia) sind bei diesen monosubstituierten Ethylenen drei der Reste \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , Wasserstoff und nur eine aroma-

- 40 tische oder heteroaromatische gegebenenfalls substituierte Gruppe, d.h. in entsprechender Reihenfolge Phenyl, Pyridyl, Vinylphenyl, Nitrophenyl, Sulfophenyl und Methylphenyl. Falls gewünscht, können auch disubstituierte Ethylene, in welchen zwei oder vier Reste R¹, R², R³, R⁴ Wasserstoff und die übrigen
- 45 Reste aromatische oder heteroaromatische Gruppen sind, eingesetzt werden. Üblicherweise sind dies symmetrisch substituierte Stilbene, wie 4,4'-Diaminostilben, 4,4'-Dinitrostilben, 4,4'-Di-

nitrostilben-2,2'-disulfonsäure, 4,4'-Diaminostilb n-2,2'disulfonsäure (Flavonsäure) oder deren cis- oder trans-Isomere.
Natürlich kann man auch diejenigen Is meren einsetzen, welche
sich hinsichtlich der Stellung des Substituenten oder der Substituenten im aromatischen oder heteroaromatischen System relativ
zur Vinylgruppe voneinander unterscheiden. Gemäß Formel (I) sind
in diesen Stilbenen zwei d r Reste R¹, R², R³, R⁴ Wasserstoff und
die verbleibenden, nicht vicinal angeordneten Reste, welche in
diesem Fall auch identisch sind, in entsprechender Abfolge Amino10 phenyl, Nitrophenyl, Nitrosulfophenyl und Aminosulfophenyl.

Halogenhaltige Monomere, wie Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Vinylfluorid, Vinylbromid sowie Chloropren (2-Chlor-1,3-butadien) können ebenfalls in den beanspruchten Mischungen eingesetzt werden.

Selbstverständlich können nicht nur die vinylgruppenhaltigen Monomeren in Mischung mit ihren Isomeren eingesetzt werden, sondern auch in Mischungen untereinander, wie sie z.B. bei 20 deren Herstellung im Rohprodukt anfallen.

Weiterhin bevorzugte vinylgruppenhaltige Monomere (A) sind solche der Formel (Ib)

$$CH_2 = CH - Q - Z^1$$
 (Ib),

wobei

30 Q Sauerstoff oder eine Gruppe -NZ2-,

$$z^1$$
 $\underset{-C-z^3}{\parallel}$ oder $-z^3$,

- Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder gemeinsam mit Z³ eine gesättigte oder ungesättigte C₃-, C₄- oder C₅-Alkylenbrücke, in der bis zu zwei Gruppen CH₂ durch NH, N(C₁-C₄-Alkyl), N(C₆-C₁₀-Aryl) oder Sauerstoff und bis zu zwei Gruppen CH durch N ersetzt sein können und
- Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder einen Rest, der zusammen mit Z^2 eine gesättigte oder ungesättigte C_3 -, C_4 oder C_5 -Alkylen-brücke, in der bis zu zwei Gruppen CH_2 durch NH, $N(C_1$ - C_4 -Alkyl), $N(C_6$ - C_{10} -Aryl) oder Sauerstoff und bis zu zwei Gruppen CH durch N ersetzt sein können,

bedeuten.

Die Monomeren (A) der Form 1 Ib, die in den erfindungsgemäßen Gemischen enthalten sind, können als Variable Q Sauerstoff ent5 halten. Von diesen Monomeren eignen sich besonders die Vinylether, in d nen Z¹ eine C₁-C₄-Alkylgruppe, also Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, sec-Butyl oder tert-Butyl ist, als Bestandteil der erfindungsgemäßen Monomerenzusammensetzungen.

10 Ist die Variable Q eine Gruppe $-NZ^2-$, so ist Z^1 vorzugsweise eine Gruppe $-CO-Z^3$.

Als Reste Z^3 kommen neben Wasserstoff und den genannten 15 C_1 - C_4 -Alkylgruppen auch solche Reste in Betracht, die zusammen mit der Gruppe -NZ²- einen gesättigten oder ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Ring bilden. Beispiele solcher Ringsysteme sind:

darunter besonders der N-Pyrrolidinonyl- und der N-Caprolactamylrest.

Bevorzugte Monomere in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen sind N-Vinylformamid, N-Vinyl-2-pyrrolidon, N-Vinyl- ϵ -caprolactam sowie die oben genannten C_1 - C_4 -Alkylvinylether.

30 Besonders bevorzugt unter diesen Monomeren ist N-Vinylformamid.

Bevorzugte N-Oxyl-Verbindungen in den erfindungsgemäßen Monomerenzusammensetzungen sind solche der allgemeinen Formel (II)

wobei

R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander jeweils C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder gemeinsam mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten Kohlenwasserstoffring,

R⁷ Wass rstoff, Hydroxy, Amino oder einen m-wertigen über Sauerstoff oder Stickstoff gebundenen organischen Rest oder zusammen mit R⁸ Sauerstoff oder eine unter R⁸ definierte Ringstruktur,

 R^8 Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl oder zusammen mit R^7 Sauerstoff oder zusammen mit R^7 und dem C-Atom, an das sie gebunden sind, folgende Ringstrukturen

wobei für die Fälle, in denen \mathbb{R}^7 mit \mathbb{R}^8 einen gemeinsamen Rest bildet, m=1 ist,

20 R^9 Wasserstoff, $C_1-C_{12}-Alkyl$ oder $-(CH_2)_z-COOR^{10}$,

R10 gleiches oder verschiedenes C1-C18-Alkyl,

k 0 oder 1,

25

z und p unabhängig voneinander jeweils 1 bis 12 und

m 1 bis 100

30 bedeuten.

10

15

R⁵ und R⁶ können C₁-C₄-Alkylgruppen, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, sec-Butyl oder tert.-Butyl sein oder sie können zusammen eine Tetra- oder Pentamethylengruppe 35 bilden. Vorzugsweise sind R⁵ und R⁶ Methylgruppen.

Als R8 kommen beispielsweise Wasserstoff, die oben genannten C1-C4-Alkylgruppen sowie Pentyl, sec.-Pentyl, tert.-Pentyl, Neopentyl, Hexyl, 2-Methylpentyl, Heptyl, 2-Methylhexyl, Octyl, Isoctyl, 2-Ethylhexyl, Nonyl, 2-Methylnonyl, Isononyl, 2-Methyloctyl, Decyl, Isodecyl, 2-Methylnonyl, Undecyl, Isoundecyl, Dodecyl und Isododecyl, (die Bezeichnungen Isooctyl, Isononyl und Isodecyl sind Trivialbezeichnungen und stammen von den nach der Oxosynthese erhaltenen Carbonylverbindungen ab; vgl. dazu

A1, Seiten 290-293, sowie Vol. A10, Seiten 284 und 285) in Betracht.

p ist bevorzugt 6 bis 12, besonders bevorzugt 9.

z ist bevorzugt 1 bis 4, besonders bevorzugt 2.

5

45

Als R⁹ kommen neben Wasserstoff beispielsweise die oben angegebenen C₁-C₁₂-Alkylgruppen in Betracht. Bevorzugt steht R⁹ für 10 Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder (CH₂)_z-COO(C₁-C₆-Alkyl), besonders bevorzugt für die Reste -CH₂-CH₂-COO(CH₂)₁₁-CH₃ und -CH₂-CH₂-COO(CH₂)₁₃-CH₃.

R¹⁰ kann beispielsweise eine der oben genannten C₁-C₁₂-Alkyl15 gruppen oder Tridecyl, Isotridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl oder Octadecyl sein. Bevorzugt sind Dodecyl und Hexadecyl.

Bevorzugte einwertige über Sauerstoff gebundene organische Re-20 ste \mathbb{R}^7 sind Hydroxy und (C_1-C_4) -Alkoxygruppen wie beispielsweise Methoxy, Ethoxy, Propoxy und t-Butoxy.

Bevorzugte m-wertige Reste \mathbb{R}^7 sind beispielsweise die folgenden Reste

H
$$\longrightarrow$$
 N \longrightarrow N \longrightarrow CH₃ \longrightarrow CH₃ \longrightarrow CH₃

$$H \xrightarrow{N} N \longrightarrow (CH_2)_{x} \longrightarrow N \longrightarrow \frac{n}{2}$$

wobei

 R^{11} C_1 - C_{12} -Alkyl oder - $(CH_2)_z$ - $COOR^{10}$,

5 R12 Wasserstoff oder C1-C18-Alkyl,

R13 C1-C18-Alkyl, Vinyl oder Isopropenyl,

 R^{14} $C_8-C_{22}-Alkyl$,

10

- ${\tt R}^{15}$ Wasserstoff oder einen organischen Rest, wie er bei der radikalischen Polymerisation der Ausgangsmonomeren üblicherweise entsteht,
- 15 k 0 oder 1,
 - x 1 bis 12 und
 - n eine gerade Zahl m

20

bedeuten.

Ist R⁷ einer dieser Reste, so ist R⁸ bevorzugt Wasserstoff. Die Variable m kann dabei 1 bis 100 bedeuten. Bevorzugt ist m 1,2,3,4 25 oder eine Zahl von 10 bis 50, wobei besonders bei den oligomeren oder polymeren Resten R⁷ in der Regel Gemische eingesetzt werden.

Als R^{11} kommen die gleichen Reste in Betracht, wie sie für R^9 genannt sind. Bevorzugt steht R^{11} für $C_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl$.

30

Als R^{12} kommen neben Wasserstoff die gleichen Reste in Betracht, wie sie für R^{10} genannt worden sind. Bevorzugt steht R^{12} für Wasserstoff.

35 Als \mathbb{R}^{13} kommen besonders Vinyl, Isopropenyl oder C_{15} - C_{17} -Alkylreste in Betracht.

Als R^{14} kommen beispielsweise die oben genannten C_8 - C_{18} -Alkylreste sowie Nonadecyl, Eicosyl, Uneicosyl und Doeicosyl in Betracht.

40 Dabei sind Mischungen verschiedener Reste R¹⁴, die sich in der Länge der Kohlenstoffkette unterscheiden, bevorzugt.

Die Reste R¹⁵ sind Wasserstoff oder organische Reste, wie sie bei der radikalischen Polymerisation der Ausgangsmonomeren entstehen, 45 also z.B. ein Rest, der aus dem Polymerisationsinitiator oder aus einem intermediär aufgetretenen Radikal entsteht oder ein anderer derartiger Rest, wie er dem Fachmann geläufig ist.

```
Bevorzugte Nitroxylverbindung n als Komponente (i) der
 5 erfindungsg mäßen Monomerenzusammensetzungen sind auch die
   folgenden:
   1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin,
   1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-ol,
   1-Oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-on,
10 1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl-acetat,
   1-Oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-y1-2-ethylhexanoat,
   1-Oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl-stearat,
   1-Oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl-benzoat,
   1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl-(4-tert-butyl)benzoat,
15 Bis(1-oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-succinat,
   Bis(1-oxy1-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-adipat,
   Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-sebacat,
   Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-n-butylmalonat,
   Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-phthalat,
20 Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-isophthalat,
   Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-terephthalat,
   Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-hexahydroterephth-
   N, N'-Bis(1-oxy1-2, 2, 6, 6-tetramethylpiperidin-4-y1)-adipinamid,
25 N-(1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-caprolactam,
   N-(1-Oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-dodecylsuccinimid,
   2,4,6-Tris-[N-butyl-N-(1-oxyl-2,2,6,6,-tetramethylpiperi-
   din-4-yl]-s-triazin,
   4,4'-Ethylenbis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperazin-3-on),
30 N, N'-Bis(1-oxyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)-N, N'-bis-
   formy1-1,6-diaminohexan und Tris-(2,2,6,6-tetramethy1-1-oxy1-
   piperidin-4-yl)phosphit.
```

Die beschriebenen Nitroxylverbindungen lassen sich aus den entsprechenden Piperidinverbindungen durch Oxidation z.B. mit Wasserstoffperoxid herstellen. Details zu dieser Oxidation sind z.B. in der älteren deutschen Patentanmeldung 195 101 84.7 genannt. Die sekundären Amine, welche an den α-C-Atomen keine Wasserstoffatome tragen, wie Piperidinverbindungen, und ihre 40 Herstellung sind allgemein bekannt. Da die Oxidationsreaktionen nicht immer vollständig ablaufen, können auch die als Ausgangsverbindungen dienenden Piperidinverbindungen sowie teilweise oxidierte Zwischenstufen in den erfindungsgemäßen Monomerenzusammensetzungen enthalten sein.

Als Komponente (ii) enthalten die beanspruchten Monom rmischungen mindestens ine aromatische Nitroverbindung der Formel (III)

worin

5

- 10 R^{16} , R^{17} , R^{18} und R^{19} unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Halogen oder einen Rest der Formel CN, SCN, NCO, OH, NO₂, COOH, CHO, SO₂H oder SO₃H bedeuten,
- 15 mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste R^{16} , R^{17} , R^{18} und R^{19} eine Nitrogruppe ist, und der aromatische Ring zusätzlich noch benzoanelliert sein kann.
- In Frage kommen Verbindungen wie beispielsweise 1,3-Dinitroben20 zol, 1,4-Dinitrobenzol, 2,6-Dinitro-4-methylphenol, 2-Nitro4-methylphenol, 2,4,6-Trinitrophenol, 2,4-Dinitro-1-naphthol,
 2,4-Dinitro-6-methylphenol, 2,4-Dinitrochlorbenzol, 2,4-Dinitrophenol, 2,4-Dinitro-6-sec-butylphenol, 4-Cyano-2-nitrophenol oder
 3-Iod-4-cyano-5-nitrophenol. Bevorzugt werden aromatische Nitro-
- 25 verbindungen, wie 2,6-Dinitro-4-methylphenol, 2-Nitro-4-methylphenol, 2,4-Dinitro-6-sec-butylphenol bzw. 2,4-Dinitro-6-methylphenol verwendet, in welchen je einer der Reste R^{16} , R^{17} , R^{18} und R^{19} eine Nitro-, eine Hydroxy- und eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe ist.
- 30 Weiter kann der Mischung (B) zusätzlich zu den Komponenten (i) und (ii) noch ein oder mehrere Costabilisatoren aus der Gruppe der aromatischen Nitrosoverbindungen, Phenothiazine, Chinone, Hydrochinone und deren Ether, Phenole und deren Ether, Hydroxylamine und Phenylendiamine, zugesetzt werden.

Als aromatische Nitrosoverbindungen kommen z.B. p-Nitrosophenol, p-Nitroso-o-kresol oder p-Nitroso-N,N'-diethylanilin in Betracht.

Weitere Costabilisatoren können auch substituierte Phenole oder
40 Hydrochinone, beispielsweise die folgenden:
4-tert-Butylbrenzcatechin, Methoxyhydrochinon, 2,6-Di-tertbutyl-4-methylphenol, n-Octadecyl-B-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionat, 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert-butylphenyl)-butan, 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert-butyl-445 hydroxybenzyl)-benzol, 1,3,5-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-isocyanurat, 1,3,5-Tris-[8-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionyloxyethyl]-isocyanurat, 1,3,5-Tris-(2,6-dimethyl-

3-hydroxy-4-tert-butylbenzyl)-isocyanurat oder Pentaerythrittetrakis-[8-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxy-phenyl)-propionat] sein.

Zur Stabilisierung der erfindungsgemäßen Monomerenzusammen-5 setzungen enthalten diese Zusammensetzungen eine wirksame Menge der Mischung (B), was im allg meinen 0,0002 bis 5 G w.-%, vorzugsweise 0,0005 bis 0,5 Gew.-%, der Mischung (B), jeweils bezogen auf die Gesamtmenge der Monomerenzusammensetzung bedeutet.

Selbstverständlich können die Mischungen (B) auch Mischungen von verschiedenen erfindungsgemäßen Nitroxyl- und Nitroverbindungen sowie der genannten Costabilisatoren enthalten.

15 Mischung (B) läßt sich den Monomeren vor oder während der Reinigung oder Destillation in einer wirksamen Menge zugeben, um eine vorzeitige Polymerisation zu unterbinden. Im speziellen Fall kann es auch erforderlich sein, die Komponenten (i) und (ii), gegebenenfalls unter Zugabe eines oder mehrerer der genannten 20 Costabilisatoren, getrennt und dann bevorzugt an räumlich unterschiedlichen Stellen zuzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Stabilisatormischungen (B) können entweder in Substanz oder als Suspension oder Lösung unter Zuhilfenahme 25 von geeigneten Verdünnungsmitteln angewandt werden. Sie können generell zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von vorzugsweise radikalisch polymerisierbaren Monomeren verwendet werden und zeigen ihre stabilisierende Wirkung in einem breiten Temperaturbereich. Sie sind bei jeder üblichen Lagertemperatur 30 von -50 bis +50°C wirksam und ebenso bei erhöhten Temperaturen, wie sie beispielsweise bei der Destillation oder Reinigung der Monomeren angewendet werden. Auch der Druckbereich des Stabilisierungsverfahrens ist unkritisch. Die Stabilisatoren wirken bei Normaldruck und auch bei vermindertem Druck, wie er teilweise bei 35 Destillationsprozessen angewendet wird.

Beispiele

Herstellung von

10 H—C—N—(CH₂)₆—N—C—1

Eine Suspension aus 540 g (1,37 mol) N,N'-Bis-[2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl]-N,N'-bis-formyl-1,6-diaminohexen,
800 ml Wasser, 150 ml Isobutanol und 200 mg Magnesiumsulfat wurde bei 70°C im Laufe von 2 h mit 600 ml einer
30 gew.-%igen wäßrigen Lösung von Wasserstoffperoxid

20 Temperatur gehalten. Danach wurde die Mischung auf Raumtemperatur abgekühlt und das ausgefallene Produkt wie üblich isoliert.

(19.6 mol) versetzt und anschließend noch 16 h bei dieser

Ausbeute: 85 %, Schmelzpunkt: 169 bis 170°C.

25 Charakterisierungen zeigen, daß das erhaltene und für weitere Versuche eingesetzte Produkt (im folgenden F genannt) zu etwa 60 % die Di-Nitroxylverbindung obiger Formel enthält.

2. Mischungen:

45

30 Stationäre Messungen:

500 g der in nachfolgender Tabelle 1 aufgeführten Mischungen aus Styrol, dem Produkt F und der Nitroverbindung 2,4-Dinitro-6-sec-butylphenol (DNBP) wurden in einem Reaktionsgefäß unter Stickstoff und Normaldruck auf 110°C erhitzt. In diese temperierte Mischung wurden 250 g pro Stunde einer identischen Mischung kontinuierlich zudosiert und die gleiche Menge kontinuierlich entnommen. Im Auslaß wurde der Gleichgewichtspolymergehalt im stationären Zustand gemessen. Nach 360 min wurde ein Stromausfall simuliert (Batch-Betrieb). Die Zudosierung des Inhibitors wurde gestoppt. Die Temperatur wurde innerhalb von 60 min kontinuierlich auf 145°C erhöht. Der Polymergehalt wurde in Abständen von jeweils 30 min gemessen. Folgende Ergebnisse wurden festgestellt.

Rolymergehalt nach 60 min Batch-Betrieb 0,2 0,2 9,0 ^ Stabilisatorgehalt in Polymergehalt
Gesamtmischung im stationären
Zustand 0,08 0,02 0,02 9,0 0,155 0,10 0,0 0,15 0,20 vinylgruppen-haltiges Monomer Monomer (A) Styrol Styrol Styrol Styrol Styrol Gew.-% 97,1 98,5 86 26 95 Stabilisator (Mischung (B)) verbindung DNBP DNBP DNBP DNBP DNBP Nitro-Gew.-% 2,9 1,5 7 3 Nitroxyl-verbindung ц ĹŢ, ĮĮ, ہتر Ľ Mischung Vergleich 4 7 3

Tabelle 1

Nichtstationäre Messungen:

In einem 250-ml-Rundkolben, welcher mit Rührer, Rückflußkühler 5 und Innenthermom ter ausgestattet war, wurden die in Tabelle 2 aufgeführten Mischungen unter Stickstoffatmosphäre mittels Ölbad auf 140°C erhitzt und bei dieser Temperatur gehalten.

Mit Erreichen der Endtemperatur von 140° C wurde in zeitlichen 10 Intervallen von 15 min (t_{o} = 0 min, ist der Zeitpunkt des Erreichens der Endtemperatur) der Polymergehalt bestimmt.

Die Resultate sind in Tabelle 2 wiedergegeben.

Tabelle 2

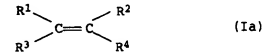
Mischung		Zei	Zeitliche Veränderung des Polymergehalts (%)	lerung des Pol	lymergehalts	(%)	
	0 min	15 min	30 min	45 min	60 min	75 min	90 min
	0,08	0,2	0,4	9'0	1,0	>2	
	0,1	0,2	8′0	1,0	2,0	•	
	90'0	0,1	0,2	0,4	8,0	1	2
	0,2	ï	>2	•		•	•

Patentansprüche

5

15

- Stoffmischungen enthaltend
 - (A) vinylgruppenhaltige Monomere,
- (B) eine wirksame Menge einer, die vorzeitige Polymerisation der vinylgruppenhaltigen Monomeren während deren Reinigung oder Destillation inhibierende Mischung, enthaltend,
 - (i) 0,05 bis 4,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung
 (B), mindestens einer N-Oxyl-Verbindung eines sekundären Amins, welches keine Wasserstoffatome an den α-C-Atomen trägt, sowie
 - (ii) 99,95 bis 95,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung (B), mindestens einer Nitroverbindung.
- 20 2. Stoffmischungen nach Anspruch 1, enthaltend 0,1 bis 4,0 Gew.-% der Komponente (i) und 99,9 bis 96,0 Gew.-% der Komponente (ii), jeweils bezogen auf die Gesamtmischung (B).
- Stoffmischungen nach den Ansprüchen 1 oder 2, welche als
 vinylgruppenhaltige Monomere (A) Verbindungen der Formel (Ia)



30

45

enthalten und worin bedeuten:

- R¹,R²,R³ und R⁴ unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff,

 C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, unsubstituierte oder substituierte aromatische oder heteroaromatische Reste oder Halogen,
- mit der Bedingung, daß nicht mehr als zwei dieser Reste 20 zugleich unsubstituierte oder substituierte aromatische oder heteroaromatische Reste sind.
 - 4. Stoffmischungen nach den Ansprüchen 1 oder 2, welche als vinylgruppenhaltige Monomere (A) Verbindungen der Formel (Ib)

$$CH_2 = CH - Q - Z^1$$
 (Ib)

enthalten, wobei

5

- Q Sauerstoff oder ine Gruppe -NZ2-,
- z^1 $\underset{-C-}{\parallel}$ oder $-z^3$,

10

15

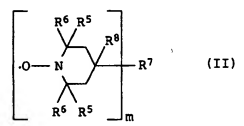
Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder gemeinsam mit Z^3 eine gesättigte oder ungesättigte C_3 -, C_4 - oder C_5 -Alkylenbrücke, in der bis zu zwei Gruppen CH_2 durch NH, $N(C_1$ - C_4 -Alkyl), $N(C_6$ - C_{10} -Aryl) oder Sauerstoff und bis zu zwei Gruppen CH durch N ersetzt sein können

und

20

- Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder einen Rest, der zusammen mit Z^2 eine gesättigte oder ungesättigte C_3 -, C_4 oder C_5 -Alkylenbrücke, in der bis zu zwei Gruppen CH_2 durch NH, $N(C_1$ - C_4 -Alkyl), $N(C_6$ - C_{10} -Aryl) oder Sauerstoff und bis zu zwei Gruppen CH durch N ersetzt sein können,
- bedeuten.
- 200000
 - Stoffmischungen nach den Ansprüchen 1 bis 4, welche als Komponente (i) mindestens eine Verbindung der Formel (II)

30



35

aufweisen, worin

40

 R^5 und R^6 unabhängig voneinander jeweils $C_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl$, Phenyl oder gemeinsam mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten Kohlenwasserstoffring,

R⁷ Wasserstoff, Hydroxy, Amino oder einen m-wertigen über Sauerstoff oder Stickstoff gebundenen organischen R st oder zusammen mit R⁸ Sauerstoff oder eine unt r R⁸ defini rte Ringstruktur,

5

 R^8 Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl oder zusammen mit R^7 Sauerstoff oder zusammen mit R^7 und dem C-Atom, an das sie gebunden sind, folgende Ringstrukturen

10

15

wobei für die Fälle, in denen R^7 mit R^8 einen gemeinsamen Rest bildet, m=1 ist,

20

 R^9 Wasserstoff, $C_1-C_{12}-A1kyl$ oder $-(CH_2)_z-COOR^{10}$,

 R^{10} gleiches oder verschiedenes C_1 - C_{18} -Alkyl,

25

k 0 oder 1,

z und p unabhängig voneinander jeweils 1 bis 12 und

m 1 bis 100

30

bedeuten.

 Stoffmischungen nach Anspruch 5, worin R⁷ in Formel (II) ein Rest der Formel

35

$$-O(C_1-C_4-Alkyl)$$
,

$$-NH - \begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ C \end{pmatrix}_{k} (CH_{2})_{x} - \begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ C \end{pmatrix}_{k} NH - \begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ C \end{pmatrix}_{k} NH$$

$$H \xrightarrow{N} N \longrightarrow (CH_2)_X \longrightarrow N \longrightarrow \frac{n}{2}$$

$$H \xrightarrow{N} N \longrightarrow (CH_2)_X \longrightarrow N \longrightarrow \frac{n}{2}$$

$$R^{15} = CH_2 - CH - R^{15}$$

$$O = R^{14} = M$$
ist,

'wobei

 R^{11} C_1 - C_{12} -Alkyl oder - $(CH_2)_z$ - $COOR^{10}$,

5 R^{12} Wasserstoff oder C_1 - C_{18} -Alkyl,

R13 C1-C18-Alkyl, Vinyl oder Isopropenyl,

R14 C8-C22-Alkyl,

10

R15 Wasserstoff oder einen organischen Rest, wie er bei der radikalischen Polymerisation der Ausgangsmonomeren (A) üblicherweise entsteht,

15 k 0 oder 1,

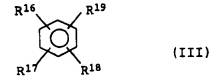
x 1 bis 12 und

n eine gerade Zahl m

20

bedeuten.

Stoffmischungen nach den Ansprüchen 1 bis 6, welche als Komponente (ii) mindestens eine aromatische Nitroverbindung der
 Formel (III)



30

40

45

enthalten, worin

R16,R17,R18 und R19 unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff,

C1-C6-Alkyl, Halogen oder einen Rest der Formel CN, SCN,

NCO, OH, NO2, COOH, CHO, SO2H oder SO3H bedeuten,

mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste R^{16} , R^{17} , R^{18} und R^{19} eine Nitrogruppe ist, und der aromatische Ring zusätzlich noch benzoanelliert sein kann.

8. Stoffmischungen nach Anspruch 1, welche mindestens eine aromatische Nitroverbindung der Formel (III) enthält, mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste R^{16} , R^{17} , R^{18} und R^{19} jeweils eine Nitrogruppe, eine Hydroxygruppe und eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe ist.

- 9. Stoffmischung (B) nach den Ansprüchen 1, 2, 5 bis 8, welche zusätzlich zu den Komponenten (i) und (ii) noch einen oder mehrere Costabilisatoren aus der Gruppe der aromatischen Nitrosoverbindungen, Phenothiazin, Chinone, Hydrochinone und deren Ether, Phenole und deren Ether, Hydroxylamine und Phenylendiamine enthalten.
- Verfahren zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von vinylgruppenhaltigen Monomeren während deren Reinigung oder Destillation, dadurch gekennzeichnet, daß man den Monomeren vor oder während der Reinigung oder Destillation eine Mischung (B) gemäß den Ansprüchen 1, 2, 5 bis 9 in einer wirksamen Menge zusetzt.
- 15 11. Verfahren zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von vinylgruppenhaltigen Monomeren, während deren Reinigung oder Destillation, dadurch gekennzeichnet, daß man den Monomeren vor der Reinigung oder Destillation die Komponenten der Mischung (B) gemäß den Ansprüchen 1, 2, 5 bis 9 einzeln in jeweils wirksamer Menge zusetzt.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die Komponenten an räumlich unterschiedlichen Stellen zusetzt.
- 25
 13. Verwendung von Mischung (B) nach den Ansprüchen 1, 2, 5 bis 9
 zur Inhibierung der vorzeitigen Polymerisation von radikalisch polymerisierbaren Monomeren.

35

A. CLASS IPC 6	'C07C7/20 C07C15/44 C07C15/	/46 C07C51/50		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ssification and IPC		
	S SEARCHED			
IPC 6	tocumentation searched (classification system followed by classific CO7C	Lation symbols)		
	tion searched other than minimum documentation to the extent the		carched	
	data base consulted during the international search (name of data b	nase and, where practical, search terms used		
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.	
A	US 5 254 760 A (WINTER ROLAND A 19 October 1993 cited in the application see the whole document	E ET AL)	1-13	
			<u> </u>	
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.	
"A" docum consid "E" earlier filing o "L" docum which citation	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-		
other r		ments, such combination being obvior in the art. '&' document member of the same patent	us to a person skilled	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
2	September 1997	2 2. 09. 97		
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Arias-Sanz, J		

information on pateri. Lamily memoers PCT/EP 97/02758 Publication **Publication** Patent family Patent document member(s) date cited in search report 03-02-94 US 5254760 A 19-10-93 AU 4425093 A 15-03-94 BR 9303023 A CA 2101359 A 30-01-94 CN 1084155 A 23-03-94 DE 69310044 D 28-05-97 EP 0581737 A 02=02=94

ES 2101995 T

JP 6166636 A

16-07-97 14-06-94

ÎPK 6	C07C7/20 C07C15/44 C07C15/	46 C07C51/50	
Nach der In	sternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recharchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyst GOZC	abole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gehiet	æ fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 254 760 A (WINTER ROLAND A 19.0ktober 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	E ET AL)	1-13
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besondere 'A' Veröffe aber ni 'E' älteres I Anmeli 'L' Veröffe scheine andere soll ode ausgefü 'O' Veröffe eine Be 'P' Veröffe dem be	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutzam anzusehen ist Dobument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- n zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie het) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, mutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"T Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung meht kollidiert, sondern m Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theone angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfindenscher Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigh werden, wenn die Veröffentlichung mut Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	it worden ist und mit der ir zum Verstündnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung die beanspruchte Erfindun chung nicht als neu oder auf chtet werden itung die beanspruchte Erfindun ieit berühend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche September 1997	Absendedatum des internationalen Rec 2 2, 09, 97.	herchenberichts
	ostanschrist der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Arias-Sanz, J	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte. males Aktenzeichen
PCT/EP 97/02758

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
US 5254760 A	19-10-93	AU 4425093 A BR 9303023 A CA 2101359 A GN 1083155 A DE 69310044 D EP 0581737 A ES 2101995 T JP 6166636 A	03-02-94 15-03-94 30-01-94 23-03-94 28-03-97 02-02-94 16-07-97 14-06-94